## · ⑩日本图特許庁(JP)

① 特許出 颐 公開

# 四公開特許公報(A)

昭61-275217

@Int\_Cl\_1

撤别記号

庁内敦理番号

砂公開 昭和61年(1986)12月5日

A 61 K 31/66 35/14

ADZ 7252-4C 7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

会発明の名称

30代 理

グラム陰性桿菌感染症防御剤

②特 照 昭60-114331

**發出 瞭 昭60(1985)5月29日** 

母発 明 者 野 本 一 辰 二 母出 関 人 株式会社ヤクルト本社

人 弁理士 板井 一瓏

東京都港区東新橋1-1-19 株式会社ヤクルト本社内 東京都港区東新橋1-1-19 株式会社ヤクルト本社内

東京都港区東新橋1-1-19 株式会社ヤクルト本社内

東京都港区東新橋1丁目1番19号

#### **M M E**

1. 見明の名称

グラム路性桿菌感染症効果所

- 2. 乳の精液の範囲
- (1) リポタイコ酸、フィコ酸またはこれらの両方を有効成分 として含有することを特徴とするグラム酸性桿菌感染症防 利用。
- (2) りポタイコ酸およびタイコ酸が乳酸作者の意体より得られたものである特許請求の範囲第1項記載の感染症防御剤。
- (3) 乳酸桿菌がラクトパチルス・カゼイ YIT・9018またはラクトパチルス・ファーノンタム YIT-0159である特許調求の範囲第2項記載の感染症防御剤。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は、グラム除性特殊恐迫症だとえば大路が恐怕症や 疑欺歯恐迫症等の予防および治療に有効な異別に関するもの である。

#### 民木の以際

大馬官や韓國官のようなグラム院技術官は免疫機能の低下

した宿主に感染し易く、その感染は意大な障害をもたらす。 グラム酸性障害の感染を妨難する手段としては、従来、抗生 物質を利用する方法があるが、抗生物質は、毒性が強く副作 用を伴うという問題がある。一方、宿主の防御機能を亢進を せる因子により上記感染症を防御しようとするはみもあるが、 有効なものは見いだされていない。

#### 現明が解決しようとする問題点

本見明の目的は、上記抗生物質のような欠点のないグラム 陰性桿菌感染症防御剤を提供することにある。

#### 問題点を解決するための手段

本現明が提供するグラム除性桿菌感染症防御所は、リボタイコ酸、タイコ酸またはこれらの両力を含有し、これら有効成分が多形核白血球を活性化し、活性化をれた白血球がグラム陰性桿菌の増殖を防ぐ作用により、グラム陰性桿菌感染症の防御を行うものである。

リボクイコ酸およびタイコ酸は、それぞれグラム特性細菌 の細胞調および細胞壁を構成する物質であって、下記のよう に、ポリグリセロールリン酸を骨格とする高分子量化合物で ある。

低し興犬において R. = R. Cle または Gal R. = アルキル基

なおグイコ酸には上記ポリグリセロールリン酸型のものの ほかにポリリピトールリン酸型のものも存在することが知られているが、本見明においてグイコ酸とはポリグリセロール リン酸型のものを意味する。

リボアイコ酸およびアイコ酸は、スタフィロコッカス、ストレプトコッカス、ラクトパチルスなど各種グラム協性細書 関体より接取することができるが、本見明のグラム陰性作業 感染立防御所のためのものとして特に好ましいのは、乳酸桿

まのものでもよく、またアルろ通等の手段により各成分に分割されたものであってもよい。

リポタイコ酸およびタイコ酸は化学的にはポリグリセロー パリン酸を骨骼とする比較的安定な物質であるから、その質 別化に特に困難はなく、無菌的に精質した粉末を常法により 注射液もしくは注射液のような液体質剤とすればよい。

校与景は、成人1日島950~500es程度が連島である。 実施例

乳酸桿菌・LC9018をRogosa 増地で増養し、増養物から分離した菌体を100℃で30分間加熱処理した後、液 結構機した。得られた乾燥菌体粉末5点を125mlの精製水に無潤をせ、同量の95%フェノールを加えてから4℃で2 時間操作した。尖いで遠心分離により水層、フェノール層および菌体残強に分け、水層を分取した。フェノール層および菌体残強に分け、水層を分取した。フェノール層および菌体残強には125mlの精製水を加えて再皮膜体と遠心分離を行なった。得られた水層とさきに得られた水層とを含せ、脱イオン水に対して透析したのちRNmseT・1により核酸を分解し、再皮冷フェノール検出と透析を構返してから液結を壊した。

得られた波站垃圾物で5mgを0。2.M酢酸アンモニウム液

前より得られるものである。十なわち、リボクイコ酸および クイコ酸は、上配一般式の風間内で、その由来により分子量 や領域成を其にし、それに伴いブラム特性得當感染症動物作 用にも若干の相違が認められるが、乳酸性質からのものほと りわけすぐれた作用を承すので好ましい。特にすぐれた性能 を承するのとして推奨をれるのは、ラクトバチルス・カゼイ YIT・9018(微工研集事業865号:以下して901 8という)またはラクトバチルス・ファーノンダム YIT・ 0159(微工研算事業884号:以下し下0159という)より得られたリボタイコ酸およびダイコ酸である。

本現町のグラム強性桿菌感染皮防御剤に用いるリボタイコ酸およびタイコ酸を乳酸桿菌より得る方法は任意であるが、代表的な方法を示せば、Ksox らの方法(Beeteriological Reviews Vel.37, 221, 1972)がある。この方法は、液結性機能体を水・フェノール混合限で処理し、処理後の放を違心分離して得られる水層よりリボタイコ酸およびタイコ酸を含む抽出物を得、これを抽製するものである。

本発明のプラム接性作業患負症防御剤のためのリポタイコ 酸およびタイコ酸は、上述のようにして得られる推製の、ま たは特製された、リポタイコ酸およびタイコ酸の混合物のま

被3elに溶解し、Sephaeryl S-300でデルろ適を行い、 雑とリン酸の反応がある部分A(分子量的30万)および間 分B(分子量的2万)の二つの部分を採取した。両部分はそれぞれ精質水で透析を行なった後、液結乾燥を行い、0.02 Mトリス塩酸パッファー(pH7.6)5elに溶解し、あらか じの同パッファーで平衡化しておいたDEAE Sepharose CL-4Bにのせ、同パッファーを150el沈し、素通り間 分を集めた後、NaCl溶液を譲度0~1Mの流線グラジェン トでカラム吸着物質の溶出を行い、溶出液を5elずつ集め、 雑とリン酸の反応がある部分A-1および同分B-1を採取し た。同間分はそれぞれ精質水で透析を行なった後、液的乾燥 し、A-1 間分的7mgとB-1 間分的5mgを得た。

上記と同様の以料質質を、乳酸作曲・LF0159について行い、ほぼ同様の結果を得た。

二つの乳酸桿菌から得られたA・1 およびB・1 の両面分は、それぞれリン酸、グリセロール、脂肪酸および中性糖の定量を行い、次表のような組成(リンを1 とするモル比)のリポタイコ酸(LTA)およびタイコ酸(TA)であることを確疑した。

	LCS.	1 8 由東 <u>8-1(TA)</u>	LF01 A-1(LTA)	5 9 由糸 <u>8-1(TA)</u>
リン	1.00	1.00	1.00	1.00
グリセロール	1.13	1.11	1.09	1.10
0・ブルコース	0.25	0.09	0.09	0.04
D-#971-x	0.13	0.04	0.05	0.02
野坊映エステル	0.05	-	0.05	-
分子量	173075	1927	1930万	われか

次に各りポタイコ酸およびタイコ酸のグラム陰性桿菌患染症防御作用を次の方法で試験した。まず7~9週令のC57BL/6億平ウスの腹腔内に試料1mgを、生理食塩水溶液の形で投与し、5日後に、1%4×10°個のグラム陰性桿菌(缺調費・KC・2株または大腸菌・E77156株)を複胞内に投与する。その後のマウスの生死を2週間観察し、経常投与群の最終生存率を対照群(生理食塩水を投与)のそれと比較することにより患染低状を溢強効果を料定する。

その結果は次表のとおりで、リポタイコ戦争だはタイコ戦 を役与しておいたマウスはいずれるグラム隊性作前の感染に 対する強い抵抗性を示した。

### 手 挂 補 正 章

昭和60年9月30日

特許庁長官 字 質 遺 郎 殿

1. 事件の表示

昭和60年特許顯第114331号

2. 発明の名称

グラム族性桿菌感染症防御剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人 (688)株式会社ヤクルト本社

4. et # A

〒107 東京都港区北青山 3-6-18 共同ビル7階 (電路 400-4422)

(6742) 弁理士 极 井 一 18



- 5. 補正命令の日付 自 茂
- 6. 補正の対象

明細書の見明の詳細な説明の間



12.4	N X	<b>4.</b> 17 W		
<u> </u>		M與解胶学的	大陸電視生門	
LC9018	リボグイコ酸	4/6	3 / 6	
•	タイコ教	5/6	5/6	
LF0159	リボタイコ酸	3/6	3/6	
•	タイコ酸	5/6	4/6	
なし (対界	<b>487</b> )	0/7	0/7	

次に、上記タイコ酸およびリボタイコ酸について、Litchlield-Wilesson 法による急性男性試験を行なった(体盤2
0~25gのICR系マウスを1群20匹使用)。その結果、
タイコ酸もリボタイコ酸も、LD。は静脈内投与で400mg
/Kg以上、異独内投与で800mg/Kg以上、皮下投与で1000mg/Kg以上であり、まわめて単性が低いことが確認された。
発明の効果

本発明によるグラム陰性桿菌感染症妨害剤は、上記実施例の試験結果が示すように、従来普通に使われている抗生物質に比べると単性が低く、難続投与しても制作用が少ないものであるから、グラム陰性桿菌感染症の予防および治療にきわめて有効なものである。

代理人 弁理士 観井 一雕

- 7. 補正の内容
- (1) 第4頁第7~8行、第5頁第9行、第7頁第1行およ: 第8頁第3行の『LC9018』を『YIT9018』 と訂正する。
- (2) 第4頁第9行、第6頁第13行、第7頁第1行および! 8頁第5行の「LF0159」を「YIT0159」と! 正する。